四公開特許公報(A)

昭63-218620

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)9月12日

A 61 K 31/395 C 07 D 225/06 491/06

7330-4C 8413-4C ADU

7430-4C

審査請求 未請求 発明の数 1

会発明の名称

癌化細胞の正常化剤

村

願 昭62-53478 ②特

昭62(1987)3月9日 22出 願

⑫発 明 者 大

東京都世田谷区瀬田5-12-7 智 東京都町田市玉川学園7-19-16

浩 野 者 勿発 明 協和醱酵工業株式会社 の出 願

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

1. 発明の名称

癌化細胞の正常化剤

2. 特許請求の範囲

式

で表されるハーピマイシン誘導体を有効成分とし て含有する癌化細胞の正常化剤

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野_

本発明はハーピマイシン誘導体を有効成分とし て含有する癌化細胞の正常化剤に関する。

従 来 技 術

ハービマイシンはアンサマイシン系抗生物質に 分類される抗生物質で除草活性、抗タバコモザイ クピールス活性およびP388ロイケミア、B16 メラノーマ、L1210 ロイケミア、ルイス・ラング ・カルシノーマ、エーリッヒ・アサイテス・カル シノーマ等を用いたマウス実験動物系において抗 腫瘍活性を示すことが知られている。ある種のハ ピマイシンの誘導体がエーリッヒ・アサイテス ・カルシノーマを用いたマウス実験動物系におい て抗腫瘍活性を有することが知られている。 [J. Antibiotics, <u>37</u>, 1264(1984); <u>39</u>, 415(1986)] それらの誘導体の中には治療効果が母化合物であ るハーピマイシンAと比較して優れているものも 見出せるが、その効果を顕わすのに必要な投与量 はハーピマイシンAの20~100倍となってい

る。ハービマイシンAの場合、最適投与量以上マウスに投与すると毒性死することを考えるとこれらの誘導体では毒性が1/20~1/100 に減じているものと思われる。

J. .

温度感受性癌遺伝子ャーsrcを含むラット腎細胞(src"/NRK)は許容温度の33℃では癌の形態をとって増殖するが、非許容温度の39℃では正常の形態で増殖する。そしてハービマイシンAが33℃において癌から正常への形態変化を起こす。すなわち癌化した細胞を正常の細胞に直すことが知られている。[Mol. Cell. Biol...6, 2198(1986)]

発明が解決しようとする問題点

癌化した細胞を正常な細胞に直す優れた化合物 が求められている。

問題点を解決するための手段

本発明によれば一般式(1)

化合物(I)

(式中、Me th CH。 を示し、R₁、R₂は前記と周義である。)

化合物 (II) はハービマイシンAを有機熔媒中

(式中、R,およびR。はHまたは CH。 >N -

で表されるハービマイシン誘導体〔以下化合物 (!) という〕が癌化細胞を正常化する優れた活性を有することが見出された。

次に化合物(I)の製造方法について説明する。 化合物(I)はハーピマイシンAあるいはその 8位の二重結合がエポキシ基に変換された誘導体 〔化合物(II)〕に置換アミンを酸化的に付加す ることによって製造することができる。

で1~3等量のmークロロ過安息香酸と0~50 でで3~12時間反応させることによって製造で きる。有機溶媒としてはクロロホルム、ジクロロ メタン、四塩化炭素、ジクロロエタン、トリクロロエタン、ペンゼン、トルエン、酢酸エチル、アセトン、エタノール、エチレングリコール、エチレングリコールジメチルエーテル、テトラヒドロフラン、 ジオキサン等を挙げることができる。クロロホルム中で1.2倍モルのmークロロ過安息香酸を用い、 25℃、6時間反応させることが好ましい。反応 混合物はシリカゲルカラムクロマトグラフィーを 用いて特製することができる。

化合物 (I) はハーピマイシンAあるいは化合物 (I) を有機溶媒中で置換アミンと0~50℃で12~96時間反応させることによって製造することができる。有機溶媒としては前配したものと同一のものを使用できる。置換アミンとしてはジメチルアミン、メチルピペラジン、シクロプロピルアミン、アリルアミンを使用することができ

特開昭63-218620(3)

る。ペンゼン中27℃で48時間反応させることが好 ましい。

急性毒性試験

6 週齢、雄のDDYマウス(2 5 ± 1 g、1群3匹)に、2 %のアラビアゴムを含む生理食塩水に懸濁した薬剤をipで投与し、2 4 時間後の生存率から5 0 %生存投与量(L Dso)を上げ下げ法で算出した結果、化合物(I)はL Dso;> 2 0 0 mg/kgであった。

化合物 (I) は生理食塩水、ブドウ糖、ラクトース、マンニット注射液に適当な界面活性剤例えば Tween 8 0 を助剤として加え化合物 (I) を懸濁させ、これを $1\sim1000$ sg/kg 、1 $\mathrm{H}1\sim3$ 回で静脈内あるいは局所に投与される。

実施例

化合物(I)のsrc゚゚NRK細胞に対する作用をハーピマイシンAと比較して表に示す。

代 合 物 ICso (AB/ml) 形態変化の有無

1 0.17 +
2 3.1 +
3 10 +
n-ビマイシン A 0.45 +

〔方法〕

細胞:Rous sarcoma virus Prague strain、ts25で感染したラットの腎細胞 (src ** MRK細胞)

培地:5% heat-inactivated calf serum (GIBCO Laboratories, Grand Island, N.Y.製)を含む Dulbecco modified Baglemedium (GIBCO Laboratories 製)を含む Dulbecco modified Bagle medium (GIBCO Laboratories 製)

培養条件: 直径35mmのシャーレ中に2mlの培地を取り3×10 個の細胞を接種した。 次いで薬剤を加え5%の炭酸ガスを含む加温空気中で、33℃で1日間培養

した後、細胞数および細胞形態を顕微 鏡で観察した。

参考例 l.

19-アリルアミノハーピマイシンAの製造

ハービマイシンA (3.0g) とアリルアミン (5.0ml) をベンゼン (100ml) に溶解し、室 温に24時間放置する。反応液を減圧濃縮すると 紫色の粉末物質が得られる。粉末物質をベンゼン: 酢酸エチル=1:1を展開溶媒とするシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製すると 標題化合物が赤紫色粉末として得られる。1.06g (32.3%)

T L C Rf 値: 0.45 (ベンゼン: 酢酸エチル=1:1) 旋光度: (α) ²² -124.0 ° (C 1.0, CHC ℓ₂) 紫外線吸収スペクトル: λ ^{N+OR} nm(ε) 247 (13, 100), 335(900)

マススペクトル:m/z629 (M* , CaaHenNaOa) 核磁気共鳴スペクトル(C D C l a 中):

δ (ppm) 4.46 (brs, H-15), 6.48 (d, J=1.8 Hz, H-17), 7.45 (m, NH)

参考例 2.

17-シクロプロピルアミノハーピマイシンAの 製造

ハーピマイシンA (3.0g) とシクロプロピルアミン (5.0ml) をベンゼン (100ml) に溶解し、室温に 48時間放置する。反応液を滅圧濃縮すると、赤紫色の粉末物質が得られる。粉末物質をベンゼン:酢酸エチル=1:1を展開溶媒とするシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製すると、標題化合物が赤紫色粉末として得られる。1.63g (49.6%)

TLC Rf値: 0.60 (ペンゼン:酢酸エチル= 1:1)

旋光度: (α) ²³ -138.0 ° (C 0.2, CHC *l*₃)

紫外線吸収スペクトル: λ a a x nm(ε)245(12,000) マススペクトル: m / z 629 (M · , C₃, H₄γN₃O₅) 核磁気共鳴スペクトル (C D C ℓ , 中) :

δ (ppm) 4.48 (brs, H-15), 6.95(s, H-19), 7.59 (brd, NH)

特開昭63-218620(4)

参考例3.

8. 9 - エポキシー19-シクロプロピルアミノハ - ピマイシンAの製造

ハーピマイシンA (7.0g) とm-クロロ過安 息香酸 (2.1g) をクロロホルム (300ml) に 溶解し、室温で24時間放置する。反応液を氷冷 しながら飽和炭酸水業ナトリウム水溶液で中和し、 クロロホルム層を抽出する。抽出液を飽和食塩水 で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで脱水し、減圧濃 縮すると、黄色粉末が得られる。粉末物質をペン ゼン:酢酸エチル=1:1を展開溶媒とするシリ カゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製す ると、8.9 - エポキシハーピマイシンAが淡黄色 粉末として得られる。 4.70g(65.3%) TLC Rf値:0.54 (ペンゼン:酢酸エチル=1:1) 8.9-エポキシハービマイシンA (1.0g) と シクロプロピルアミン (6.0ml) をペンゼン (100ml) に溶解し、室温に70時間放置する。 反応液を減圧濃縮すると、赤紫色の粉末物質が得 られる。粉末物質をペンゼン:酢酸エチル=1:

1 を展開溶媒とするシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製すると標題化合物が赤紫色粉末として得られる。0.5 1 g (4 5.4 %)
T L C Rf 値:0.15 (ベンゼン:酢酸エチル=1:1 旋光度: (α) 23 -135.0 (C 0.3, CHC ℓ 2) 紫外線吸収スペクトル: λ 2645 (N*, C 3, 2H47N3010) 核磁気共鳴スペクトル (C D C ℓ 2 中) :

δ (ppm) 4.57(brs, H-15), 6.50(d, J=1.8 Hz, H-17), 6.68(brd, NH)

特許出願人(102) 協和廢酵工業株式会社 代表者 加 藤 幹 夫